



B0117

ANÁLISE DA CASUÍSTICA DE HERMAFRODITISMO VERDADEIRO EM SERVIÇO DE REFERÊNCIA EM DISTÚRBIOS DA DIFERENCIAÇÃO DO SEXO

Vanessa Brito Campoy Rocha (Bolsista PIBIC/CNPq), Gil Guerra Júnior, Antonia Paula Marques-de-Faria e Profa. Dra. Andréa Trevas Maciel-Guerra (Orientadora), Faculdade de Ciências Médicas - FCM, UNICAMP

O hermafroditismo verdadeiro (HV) é um distúrbio da determinação gonadal de etiologia desconhecida caracterizado pela presença de tecido ovariano e testicular em um mesmo indivíduo. O cariótipo 46, XX predomina, mas há também indivíduos 46, XY e aberrações de cromossomos sexuais. Clinicamente, pode cursar com os mais variados graus de ambigüidade genital interna e externa. O objetivo deste projeto foi analisar retrospectivamente as características de pacientes com HV atendidos em nosso serviço desde o final dos anos 1980. A casuística incluiu 15 pacientes atendidos com idades entre 1 mês e 19 anos (média: 51,7 meses), sendo 6 46,XX, 6 com anomalias de cromossomos sexuais e 3 46,XY. A maioria (10/15) tinha inicialmente sexo social masculino; ao final da investigação, 8/15 foram criados no sexo feminino. O estudo do gene *SRY* foi realizado em 5 casos 46,XX (ausente em todos) e 2 46,XY (ambos sem mutações). Houve predominância de genitais francamente ambíguos (grau III de Prader); de testículos (T) em relação a ovotestis (OT) e ovários (O); da localização de T à direita e de OT à esquerda; e de associação O + T e OT + T. Nossos achados diferem de outras casuísticas, nas quais predominam os casos 46,XX; os OT dentre as demais gônadas; e as associações OT + OT e OT + O.

Hermafroditismo verdadeiro - Ambigüidade genital - Ovotestis